PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

63-175860

(43) Date of publication of application: 20.07.1988

(51)Int.CI.

G03G 5/06

(21)Application number: 62-006048

(71)Applicant: FUJI XEROX CO LTD

(22)Date of filing:

16.01.1987 (72)Invent

(72)Inventor: AKASAKI YUTAKA

SATO KATSUHIRO TANAKA HIROYUKI NUKADA KATSUMI

SUDO HIDEMI

(54) ELECTROPHOTOGRAPHIC SENSITIVE BODY

(57) Abstract:

PURPOSE: To improve the electrophotographic characteristics of the titled body by incorporating a specific diphenyldicyanoethylene derivative to an electric charge transfer layer.

CONSTITUTION: The titled body comprises an electric charge generating layer and the electric charge transfer layer provided on a conductive supporting body. In the formula R1 is hydrogen atom, nitro or alkoxycarbonyl group, R2 is alkyl, alkoxy, nitro, cyano or alkoxy carbonyl group, R3 is hydrogen or halogen atom, alkoxy carbonyl or nitro group, R4 is hydrogen or halogen atom, alkyl, cyano, nitro, alkoxy carbonyl, a substd. or an unsubstd. phenyl or a substd. or an unsubstd. 4-phenyl phenyl group. Said diphenyl dicyanoethylene derivative has an electron transferring property more than equivalent to that of 2,4,7-trinitrofluorenone (TNF). Accordingly, the positive charge electron photographic sensitive body in which said derivative is used to the electron transfer agent of the charge transfer layer has the excellent electrophotographic characteristics.

③日本国特許庁(JP) - ②特許出額公開

3 公開特許公報(A) 昭63-175860

Sp.Int. Cl.⁴

識別記号

厅内整理番号 7381 - 2H

●公開 昭和63年(1988) 7月20日

G 03 G 5 06

審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁)

8発明の名称 電子写真感光体

②特 頭 昭62-6048

每出 頭 昭62(1987)1月16日

赤 崎 G発 明 者 豊

神奈川県南足柄市的松1600番地 富士ゼロックス株式会社 台松事業所内

3発明者 庄 藤 克 洋

神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社 竹松事業所內

受発 明 者

田 中 浩 之 神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社 竹松事業所內

急出 額 人 富士ゼロソカス株式会

東京都港区赤坂3丁目3番5号

3代 理 人 并建士 渡 部 別

最終頁に続く

明細書

1. 発明の名称 電子写真慈光体

2. 持許請求の範囲

(1)導電性支持体上に電荷発生層と電荷輸送層 とよりなる感光質を有する電子写真感光体におい て、該電荷輸送層が下記一般式(I)で示される ジフェニルジシアノエチレン誘導体を含有するこ とを特徴とする電子写真感光体。

(式中、R・は水素原子、二トロ基又はアルコキ) シカルボニル基を表わし、3ヵはアルキル基、ア ルコキジ基、ニトロ基・ジアノ基スはアルコキシ カルポニル基を表わし、Rとは水素原子、アルコー キシカルボニル基。ハロゲン領子、又は二トロ基 を表わし、Raは水素原子、アルキル基、シアノ 茎、二トロ基、ハコゲン原子、アルコキシカルボ ニル基、置換又は非置換フェニル基又は置換又は 非置後4-フェニルフェニル基を表わす。)

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、電荷発生層と電荷輸送層とを有する 電子写真感光体に関する。

従来の技術

從来、有機光導電体を用いた電子写真感光体は、 無公害、高生産性、低コスト等の利点があるため、 種々研究されており、感光体に増感剤としてほう 素化合物を用いたものも知られている(例えば、 特閒昭54-30334号公银参照)。

ところが、有機光導電体のうち、可視光を吸収 して電荷を発生する物質は、電荷保持力に乏しく、 逆に、電荷保持力が良好で、成膜性に優れた物質 は、一般に可視光による光導電性がほどもど無い という欠点がある。この問題を報送するために、

圏を上層として正帯電性の感光体を得たいという 要望も一方にあり、そのためには、電荷輸送圏に おいて、充分に有効な電子輸送剤を用いることが 必要である。しかしながら、従来提案されている 電子輸送剤で充分有効なものは知られていない。

本発明は、従来の上記のような問題点に鑑みてなされたものである。

したがって、本発明の目的は、優れた電子写真 特性を有する正帯電用の積層型電子写真感光体を 提供することにある。

問題点を解決するための手段

本発明者等は、研究の結果、一群のジフェニルジシアノエチレン誘導体を電荷輸送剤として用いると、良好な電子写真特性を示す正帯電性電子写真感光体が得られることを見出だし、本発明を完成するに至った。

本発明の電子写真感光体は、導電性支持体上に、 電荷発生層及び電荷輸送層を有するものであり、 そして、電荷輸送層が下記一般式(I)で示され るジフェニルジシアノエチレン誘導体を含有する

ことを特徴とする。

$$\begin{array}{c|c} R_1 & & & \\ \hline R_1 & & & \\ \hline & CN & CN \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} R_3 \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} (I) \end{array}$$

(式中、R₁ は水素原子、ニトロ基又はアルコキシカルボニル基を表わし、R₂ はアルキル基、アルコキシ基、ニトロ基、シアノ基又はアルコキシ カルボニル基を表わし、R₃ は水素原子、アルコキシカルボニル基、ハロゲン原子、又はニトロ基を表わし、R₄ は水素原子、アルキル基、シカルボニル基、ニトロ基、ハロゲン原子、アルコキシカルボニル基、これを表わず。)

本発明において用いられる上記一般式で示される化合物としては、例えば、次のものが例示される。

特開昭63-175860(3)

これらの化合物は、例えば、相当するベンソフェノン誘導体をマロンニトリルと、溶媒の中で、所望により触媒の存在下、50℃乃至溶媒の沸点迄での温度で縮合反応させることによってル基と合成することができる。この反応は、カルボニル基と活性メチレンとの脱水縮合反応であり、Knoevernagel反応として知られている。(実験化学講座 第18 巻「有機化合物の反応Ⅱ(中)」(日本化学会編、1958年、丸善発行)参照)

本発明の電子写真感光体において、導電性支持体としては、例えば、金属パイプ、金属板、金属板、金属板、金属板、金属板、金属管、導電処理を施した高分子フィルム、AI等の金属の蒸着層を設けた高分子フィルム、SnO2等の金属酸化物第4級アンモニウム塩等により被覆された高分子フィルムスは紙等が用いられる。

導電性支持体上に形成される電荷発生層は、例えば、電荷発生剤を導電性支持体上に蒸着して得られたものでもよく、又、電荷発生剤と結着歯脂とを主成分とする塗布液を塗布することによって

形成されたものでもよい。

電荷発生層の関厚は、0、05~10以程度に 設定される。

電荷発生層の上には電荷輸送者が形成される。 この電荷輸送者は、上記ジフェニルジシアノエチ レン誘導体と結着樹脂とより構成されるものであ って、ジフェニルジシアノエチレン誘導体、結看 樹脂及び適当な溶媒を主成分とする塗布液を、ア プレケータ、バーコータ、ディップコータ等によ

電性支持体の上に、障壁層を設けてもよい。障壁 層は、導電性支持体からの不必要な電荷の注入を 阻止するために有効であり、画質を向上させる作 用がある。障壁層を構成する材料としては、酸化 アルミニウム等の金属酸化物あるいはアクリル樹 脂、フェノール樹脂、ポリエステル樹脂、ポリウ レタン等があげられる。

実施例

以下、本発明本発明において用いる上記化合物の合成例及び本発明の実施例を示す。 合成例で 例示化合物(8)の合成

ユーニトロペンゾイルクロライド12.5まと 塩化アルミニウム9まを塩化メチレン100減にピフェニル5.2まを塩化メチレン20減に溶液にピフェニル5.2まを塩化メチン20減に溶液をゆっくりと商子といるで変を強い、変に投入した後、水酸化ナトリウム水溶液を加えて酸クロライドを除いた。次ので、塩化メチン高を分離し、よく水洗いした後、乾燥し、溶薬を含ました。得られた残道を塩化メチレンーエタ り、電荷発生費上に塗布することによって形成される。この場合、ジフェニルジシアノエチレン誘導体と結着樹脂との混合比は、1:20~20:1程度に設定される。又、電荷輸送層の関係は、2~1004程度に設定される。

なお、本発明の電子写真感光体においては、導

ノールから再結晶して、4 - 二トロー4 ¹ - フェニルペンゾフェノン 7 . 5 g を得た。

mp. 166~167℃ マススペクトル M⁺ 303

元素分析 C H N

計算値 75.24 4.32 4.62 実測値 75.13 4.15 4.43

 $= 1650 cm^{-1} (C=0)$

次に、得られた4ーニトロー41ーフェニルベンソフェノン 6.4 gとマロンニトリル 2.5 gをピリジン 100 成中で、窒素気流下、4 時間速流した。その後、ピリジンを滅圧密芸し、残渣を塩化メチレンに溶解し、希塩酸、続いて水でよく洗浄した後、乾燥し、塩化メチレンを減圧密芸した。残渣をメタノールから再結晶して、例示化合物(3・5.9 gを得た。

mp. 169~171切 マススペクトル MT 351 元素分析 C H N

計算值 75.21 3.73 11.96

実測値 75.40 3.52 11.80

IR $2224 cm^{-1}(-CN)$

合成例2 例示化合物(44)の合成

ベンゾフェノンテトラカルボン酸ジ無水物

109をメタノール 70配中に懸濁させ、選硫 酸1心を加え、80時間遠流した。その後、 150心の水に注ぎ、炭酸ナトリウムを加え、塩 基性にし、塩化メチレンで抽出した。塩化メチレ ン層をよく水洗した後、乾燥し、塩化メチレンを **留去した。残渣をよく乾燥した後、ピリジン** 100配に溶かし、マロンニトリル 2.8 まを 加え、窒素気流下4時間逮流した。ピリジンを減 圧留去し、残渣を塩化メチレンに溶かし、希塩酸、 続いて水でよく洗浄した。次いで、無水硫酸ナト

元素分析 С H N

計算值 69.82 3.30 15.27

実測値 70.07 3.27 15.21

IR $2228cm^{-1}(K8r)$

合成例4 例示化合物(2)の合成

2-ニトロペンソフェノン 13.5g、マロ ノニトリル 7. 9g及びピリジン 100畝を 用いる以外は、合成例3におけると同様に処理し て例示化合物(2)を得た。

mp. 114~115.5°C

(エタノールから)

マススペクトル M + 275

元素分析 C H N

計算値 69.82 3.30 15.27

実測値 70.14 3.13 15.28

IR $2224 cm^{-1} (K3r)$

合成例5 例示化合物(15)の合成

4-15u-31, 51-912-12u-24, 51-912-12u-24, 51-912-12u-24ノン 13.5g、マコノニトリル 5.9g及 びピリジン 100減を用いる以外は、合成例3

リウムで乾燥し、塩化メチレンを減圧留去した。 残渣をメタノールー塩化メチレンから再結晶し、 例示化合物(44)4.19を得た。

mp. $169 \sim 171^{\circ}$

マススペクトル M ⁺ 462

元素分析 C H N

計算値 62.34 3.92 6.06

実測値 62.52 3.92 6.04

IR $2220 \, \text{cm}^{-1}$, $1744 \, \text{cm}^{-1}$, $1724 \, \text{cm}^{-1}$

合成例3 例示化合物(1)の合成

市販の4-二トロベンゾフェノン 109とマ ロンニトリル 5.8 まをピリジン 100 配中 で、窒素気流下、4時間遠流した。その後、ピリ ジンを減圧留去し、残渣を塩化メチレンに溶解し、 希塩酸、続いて水でよく洗浄した後、乾燥し、塩 化メチレンを減圧留去した。残渣をメタノールか ら再結晶して、例示化合物(1)を得た。

mp. 97.5~98.5℃

(メタノールから)

マススペクトル M ⁺ 275

におけると同様に処理して例示化合物(15)を得

mp. 181~183℃

 $(\land + \forall \lor / C \vdash_2 C \vdash_2 m)$

マススペクトル M + 348

元素分析 C H N

計算値 62.07 3.47 16.09

実測値 62.23 3.31 15.98

IR 2232 cm -1 (KBr)

合成例6 例示化合物(18)の合成

31,51-ジニトロー41-フェニルベンゾ フェノン 12g、マロノニトリル 4.6g及 びピリジン 100 配を用いる以外は、合成例3 におけると同様に処理して例示化合物(18)を得

mp. 213.5~215.5℃

(CH₂ C | ₂ /ニタノールから)

元素分析 O H N

計算道 65,63 3,35 14,14

実測値 66.67 2.89 13.95

 $r = 2223 cm^{-1} (K3r)$

合成例で、例示化合物(47)の合成

3.31-ジニトロベンソフェノン 103. マロノニトドル 4.43及びピリジン 100 成を用いる以外は、合成例3におけると同様に処理して例示化合物(47)を得た。

mb. 299~211°0

一 OHaOl2 からり

マススペクトル サニ 320

- 元素分析 - C - H - N

計算值 50.01 2.52 17.49

実別道 60,19 2,35 17,58

I ⊇ 2228*cm* ⁻¹(K3Γ)

前記例示した他の化合物も上記と同様にして合成できる。

実施例 1

例示化合物(1)〇、5g及びピスフェノール

で一800V及び一800Vに帯電し、5 luxの 白色光を露光したところ、電位の減衰は見られな かった。

実施例2~う

例示化合物(1)を(2)、(8)、(18)、(44)及び(47)に代えて、実施例1を同様の組成の溶液を調液し、実施例1と同様にして電子写真感光体を得た。実施例1と同様に評価を行ったところ、次の結果が得られた。

	化合物	a V / a t		
実施例	No.	-300	V	-800 V
2	(2)	90		
3	. (8)	1205		_
4	413 }	223	1	
5	(44)	7.3		
5	(47)	207		

比较丽 2

に合物(11)を2,4,7-トッユトロブルオーンノン、TNF」に代えて、実施例1と関係の組

Aボッカーボネート(マクロコン 5775)の、アウタを名化メチレンでは一つでは、1000年間には、1000年間には、1000年間には、1000年間には、1000年間に、1000年に、1000年間に、1000年間に、1000年間に、1000年間に、1000年間に、1000年間に、1000年間に、1000年に、1000年に、100

aV /at ∃初期減衰速度)

+300 V 503 V/sec

-303 7 「城衰しない

比较例 1

実施例でにおいて調整した溶液③を、導電性基板上に湿潤時のギャップ5減の状態で塗布し、80℃で1時間乾燥して、感光体を得た。このものを静電複写紙試験装置(月回理研SP428)

成の溶液を調液し、実施例1と同様にして電子写真感光体を得た。得られた電子写真感光体について、実施例1と同様にして感度の測定を行った。 結果は次の通りである。

蒂德德位 -800 V -800 V αV / dt 66 ---

発明の効果

上記実施例及び比較例の比較からも明らかなように、本発明において用いる上記一般式(II)で示されるジフェニルジシアノエチルン誘導体と、 従来比較的優れたものとして知られているで、 と同等以上の電子輸送性を示し、したがって、 のものを、電荷輸送値の電子輸送剤として用 のものを、電荷輸送値の電子 を示す。 性を示す。

> 特許出願人 富士ゼロックス族式会社 代理人 発理士 褒郎 別

特開昭63-175860(8)

第1頁の続き

②発 明 者 額 田 克 己 神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社 竹松事業所内

母発 明 者 須 藤 秀 美 神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社

竹松事業所内